

UNI-CTC 100, Prášek pro perorální roztok

Niet
gemachtigd

- CHLORTETRACYCLINE HYDROCHLORIDE

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

UNI-CTC 100, Prášek pro perorální roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Varken

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor drank

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:****• Kalveren**

- Meat and offal. 30 day

• Varken

- Meat and offal. 10 day

• Poultry

- Meat and offal. 4 day

- Egg. 7 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Surrendered

Authorised in:

Tsjechië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Univit s.r.o.

Marketing authorisation date:

7/12/1998

Productielocaties partijvrijgifte:

Univit s.r.o.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Toelatingsnummer:

96/145/98-C

Wijzigingsdatum status toelating:

7/12/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065295>